Generate Collection

Print

L1: Entry 1 of 2

File: JPAB

Apr 24, 1991

PUB-NO: JP403099096A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 03099096 A

TITLE: LENGTH CONTROL OF SHORT FIBER-TYPE HELICAL MOLECULE ASSOCIATED FORM

PUBN-DATE: April 24, 1991

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

SHIMIZU, TOSHIMI NAMIKAWA, HIROYUKI HADO, MASAKATSU

ASSIGNEE-INFORMATION:

MAME

COUNTRY

AGENCY OF IND SCIENCE & TECHNOL

APPL-NO: JP01235169

APPL-DATE: September 11, 1989

US-CL-CURRENT: 530/402

INT-CL (IPC): C07K 5/10; C07K 1/00; C07K 5/06; C07K 5/08; C07K 7/06

### ABSTRACT:

PURPOSE: To accomplish length control of the title associated form for use in e.g. the bioindustry by dispersing in distilled water a specific amphiphatic peptide together with alkali (alkaline earth) metal cation with the kind or concentration of said cation regulated.

CONSTITUTION: When an amphiphatic peptide of the formula (X is halogen; R is dodecyl group; (n) is integer, 1-6) (e.g. L-prolyl-L-prolyl-L-prolyl-L-glutamic acid didodecylamide hydrochloride) is to be dispersed in distilled water together with alkali (alkaline earth) metal dation (e.g. barium carbonate), the kind or concentration of said dation is regulated and ultrasonic treatment is made at 70°C for 1min using e.g. a probe-type ultrasonic instrument followed by leaving the system to stand at room temperature for 13 days, thus obtaining the objective short fiber-type helical molecule associated form with its length controlled.

COPYRIGHT: (C) 1991, JPO&Japio

### End of Result Set

Generate Collection Print

L1: Entry 2 of 2 File: DWFI Apr 24, 1991

DERWENT-ACC-NO: 1991-167183

DERWENT-WEEK: 199123

COFYRIGHT 2003 DERWENT INFORMATION LTD

---

TITLE: Control of length of short phase helical molecule associate - by dispersing

amphiphilic peptide in distilled water contg. alkali (earth) meta cation

PATENT-ASSIGNEE: AGENCY OF IND SCI & TECHNOLOGY (AGEN)

PRIORITY-DATA: 1989JP-0235169 (September 11, 1989)

PATENT-FAMILY:

 PUB-NO
 PUB-DATE
 LANGUAGE
 PAGES
 MAIN-IPC

 JP 03099096 A
 April 24, 1991
 000

 JP 93047556 B
 July 19, 1993
 004
 C07K005/04

APPLICATION-DATA:

 PUB-NO
 APPL-DATE
 APPL-NO
 DESCRIPTOR

 JP 03099096A
 September 11, 1989
 1989JP-0235169

JP 93047556B September 11, 1989 1989JP-0235169

JP 93047556B JP 3099096 Based on

INT-CL (IPC): CO7K 1/02; CO7K 5/04; CO7K 5/10; CO7K 7/06; CO7K 99/00

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 03099096A

BASIC-ABSTRACT:

In dispersion of amphiphilic peptide of formula (I) in distilled water with alkali metal cation or alkaline earth metal cation, kind or concn. of metal cation is regulated for control length of short fibre type helical molecule associate. In (I) X is halogen, R is dodecyl, n is numerical No. 1-6).

Pref. dispersing conon. of amphiphilic peptide (I) in distilled water is pref. 10 power(-5) - 10 power(-1) mol/l. Pref. mol. ratio of alkali metal cation or alkaline earth metal cation against amphiphilic peptide is 0.5-10 equiv. As alkali metal cation, e.g. Na(K) chloride, carbonate, sulphate, as alkaline earth metal cation, e.g. Ba(Ca) chloride, carbonate, sulphate are pref. used.

USE/ADVANTAGE - By control method of this invention, length of short fibre type helical molecule associate can be controlled at optional and homogeneous length (below 15 micron) that cannot obtain from vital lipid.

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 03099096A EQUIVALENT-ABSTRACTS:

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

DERWENT-CLASS: B03 B04

CPI-CODES: 804-C01A; 805-A01A; 805-A01B; 807-D03;

# ◎ 公開特許公報(A) 平3-99096

@Int. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号		40公開	平成3年(1991)4月24日
C 07 K 5/10 1/00 5/06 5/08 7/06 // C 07 K 99:00	ZNA Z Z	8318-4H 8318-4H 8318-4H 8318-4H 8318-4H	who are the sale which	ngen sii	8
			求概查審	有高	背求項の数 1 (全6頁)

〇発明の名称 短繊維型螺旋状分子会合体の長さ制御方法

②特 類 平1−235169②出 類 平1(1989)9月11日

⑩発 明 者 敏 美 茨城県つくば市松代4丁目 402棟401号 77 水 磨 川 茨坡県つくば市竹園 3 T目 301棟111号 @発明者 博 之 の発明 者 茨城県つくば市吾婁2丁目 807棟708号 羽藻 正勝 の出 顋 人 工業技術院長 - 東京都干代田区鎧が関1丁目3番1号

@指定代理人 工業技術院繊維高分子材料研究所長

明 雜 聲

 発明の名称 短機構型螺旋状分子会合体 の長を制御方法

2. 特許請求の範囲

一般式

HX.H-(N-CO). NHCHCONHR
CH2 CH2
CH2
CONHR

(式中のXはハロゲン原子、Rはドデシル基、 nは1~6の整数である)

で表わされる両親媒性ペプチドを、アルカリ金属 カチオンまなはアルカリ土類金属カチオンと共に 蒸留水に分散させる際、金属カチオンの種類また は金属カチオンの濃度を調節することを特徴とす る短線維型螺旋状分子会合体の長さ制御方法。

3、発明の詳細な説明

# 産業上の利用分野

本発明は、特殊なアミノ散残器を含む的数媒性
ベプチドをアルカリ血酸カチオンまたはアルカリ
土類金属カチオンと共に水中に分散させ、窓温下
熱咳する際、金属カチオンの種類または金属カチ
オンの濃度を調論することにより、短級難型の螺 様状分子全合体の異さを制御する方法に関するも のである。この発明の産業上の利用分類としては、 全合体の特殊な形態を必要とするバイオインタス トリー、医薬工業分野、精密工業分野、さらに学 翻研究用分野まで多数にわたっている。

# 従来の技術

従来の技術としては、天然由来のリン筋質を用いた分子会合体の製造方法がある。しかし、その 製造方法によって得られる分子会合体の形態は速 状のみであり、その利用は医療用マイクロカブセル材料等に扱られていた。

さらに、一般の商親級性ベブテドを会議力チオンを共存させない下水中、熟成した場合、得られる分子会合体の形態は長さが50μm以上の長端維型の棒状あるいはひも状である。そればかりか、任業の希観とする長さを得るための制御は不可能であり、分子会合体の多分野にわたる智強利用の妨げとなっている。

#### 我明が解決しようとする問題点

本発明者は、天然リン断質からは生成し得ない 類糊雑型の螺旋状分子会合体の長さを類便に制御 する方法を開発するため設盤研究を兼ねた結果。 ある種のアミノ被残器から構成される両親疑性ベ ブチドと所定数のアルカリまたはアルカリ土類会 職カチオンを水中で熟成することによって。その 目的に適合しうることを見い出し、この知覚に基 づいてこの発明をなすに至った。

水に分数せずに不溶となる。 n は 1 から6 の整数である。 n が 1 以下 (アミノ酸残器を含まない場合)であると、分子の親水性が優額アルキル基の 疎水性に比較して弱くなり良好な両親媒性が得られない。又、n が6 以上になると、逆にベブテド の親水性がアルキル基の疎水性よりも強くなり、 やはり両親媒性が得られない。分子が両親媒性を 示すためには、n は3 または4 が好ましい。

この一般式で嵌わされる化合物は、例えば、N 機は保護され。 C 端はフリーのプロリン残器からなるオリゴベアチドとグルタミン敵ジドデシルアミド臭化水策額性をジエチルフォスフォロシアニデート (D B P C) やジフェニルフォスフォリルアジド (D P P A) でカップリングすることによって得られる。 得られた化合物は繁温で個体であり、このものに、10<sup>-5</sup>~10<sup>-1</sup> EM/1程度の満度になるよう落留水を加える。10<sup>-1</sup> EM/1段上であれば分数させるのに時間を娶したり。 不溶部分が混在して不透当であり、18<sup>-5</sup> EM/1以下であれば分子会合はを形成せず、単分子で分数溶解して不適当であ

問題点を解決するための手段 すなわち、本発明は、一般式

(式中のXはハロゲン原子、日はドデシル基、 nは1~6の整数である)

で表わされる両親鍵性ペプチドを、アルカリ金属 カチオンまたはアルカリ土類金属カチオンと共に 蒸留水に分数させる際、金属カチオンの種類また は金属カチオンの濃度を調節することを特徴とす る短級鍵盤螺旋収分子会合体の長さ網脚方法を提 後するものである。この一般式におけるXはハロ ゲン原子であり、このようなものとして塩器原子。 異素原子などがある。Rは、複素数12のドデシル 基である。炭素数が12以下であると、水中での会 合力が弱くなり、逆に炭素数が12以上であると、

り、分数濃度は16~3~10~1EA/1が裏ましい。この 水分数液に、アルカリ金属カチオンあるいはアル カリ土頭金属カチオンを加える。この時、金度カ チオンを復設額える代わりに、アルカリ金属カチ オンあるいはアルカリ土頭魚腰カチオンを予め所 定量溶解させた蒸留水を両親異性ペプチドに加え ても纏わない。両親媒性ベブチドに対するモル比 は、0.5当数から10当数が望ましい。0.5当数以下 であると、異さを15ょの以下に制御することが困難 であり、10当量以上であると逆に短線推型の分子 会合体を得るのに長時間を要する。アルカリ金度 カチオンとしては、ナトリウム、カリウムなどの 塩化物、炭酸塩、硫酸塩が、アルカリ土類金属力 チオンとしては、バリウム、カルシウムなどの塩 化物、炭酸塩、硫酸塩が入手しやすく安留であり、 好ましい。両親媒性ペプチドと金銭カチオンを含 む水分数液にバス型またはブローア型組合数額列 装置を用いて超音波処理を行う。その後、 緊急下 1日から約2週間ほど熟成することによって目的 の異さを育する環域推型の環境状分子会合体を含

むコロイド状、または透明水分散液を得ることができる。 無成時間が同じであれば、 金銭カチオンの両銭螺性ペプチドに対するモル比が高ければ高いほど、またアルカリ金属カチオンを用いた場合よりアルカリ土類金銭カチオンを用いた場合の方が、より短い螺旋状分子会合体が得られる。 分子会合体の長さ及び形態は暗視野コンデンサーを備えつけた光学顕微鏡で容易に確認できる。

この両親媒性ペプテドを合成する類の原料化合物として用いられるグルタミン酸ジドデシルアミド泉化水素酸塩は削えば、アミノ蒸を保護したグルタミン酸を、ヒドロキシサクシイミドと反応させて二宮総性エステルとし、ついでドデシルアミンと反応させて、最後にアミノ基を脱離させることによって得られる。

また、もう一方の原料化合物のオリゴベブチドは、通常よく知られている液相ベブチド合成法によって得られる。

発明の効果

(A) L・グルタミン酸ジドデシルアミド奥化水素 酸塩の製造

ベンジルオキシカルボニル~いグルタミン機5g (0.017818) とNーヒドロキシサクシイミド4.09 g (0.0356Es) をジメチルホルムアミド30mlに溶解 させ、0℃でかくはんしながら、ジシクロヘキシ ルカルボジィミド8.07g (0.039th) が密解したジ メチルホルムアミド密液10mlを加えた。 O Cでー 複かくはんし、不溶性の顕生成物を濾過し、ろ液 を滅圧除去して得た無色透明泡状物をエーテルで 涸化させた。酢酸エチルノイソプロバノールから 再結晶して得たいグルタミン酸のヒドロキシサク シイミドエステル誘導体(融点73~74℃) 1 g (0.0021ほれ) とドデシルアミン0.78g(0.0042ほれ) をクロロホルム10mlに海解し、2日間、窒温で放 養した。 反応液を4%炭酸水器ナトリウム水溶液, 蒸留水で洗浄し、治媒を滅圧下除去すると自色園 体が得られた。 エーテル、メタノールで洗浄し、 **独点138~139℃の化台物1.178(収率91%)が得う** 

本発明の制御方法により、生体影響からは得ることができない短機報型の螺旋状分子会合体の長さを15μα以下の任意の均一な長さにすることができる。分子会合体を何等かの方法によって金属コーティングすることで精密工業部品として、また減額水中にあらかじめ、医療、染料、化粧品、その他の有用化学物質を入れておくことによって、分子会合体中にそれら有用物質が導入された螺旋状の分子会合体が得られる。

次に、本発明を実施例によりさらに詳細に説明する。薄層クロマトグラフィーのR(値としては、クロロホルム/メタノール(5/1、容積比)混合溶媒を展開溶媒とした時の値をRf1、クロロホルム/メタノール/酢酸(95/5/1、容積比)混合溶媒を展開溶媒とした時の値をRf2。nープタノール/酢酸/水(4/1/2、容積比)混合溶媒を展開溶媒とした時の値をRf3とした。

参考例 1

れた。この化合物 0.83 % (0.001351%) に 25% 契 化水繁/酢酸溶液 4.2mlを 2 時間反応させ、生成し た沈澱をエーテルに溶解し、溶線を除去した残留 物を水/クロロホルム/メタノール混合溶媒から 再結晶して熱点 118~122 ℃の目的化合物を得た。 このものの物理的性質は次の通りである。

> C H N 1, 90 10, 75 7, 47

計算値(%) 61, 90 10, 75 7, 47 実謝額(%) 61, 57 10, 69 7, 61

(B) L-ブロリルーL-ブロリルーL-グルタミン数ジドデシルアミド塩数塩の製造

tープチルオキシカルボニルーL・プロリルーL-プロリルーL・プロリン0.30g(0.00073348)とL-グルタミン酸ジドデシルアミド奥化水紫酸塩0.49g (0.00087948)をジメチルホルムアミド50ml中に

R P 1 = 0.36 +

RF3 = 0.10

元業分析班 (C.,H,,O,N,C)・ H<sub>2</sub>Oとして) C H

計算組(\*) 63.96 10.11 10.15 実制組(\*) 63.61 9.95 10.03

(C)参考例1の(B)におけるも一プチルオキシカルボニルーレブロリルーレブロリルーレブロリルーレブロリルーレブロリルーレブロリンを用いて、問様な操作によって競点78~78℃の自急関体のレブロリルーレブロリルーレブロリルーレブロリルーレブロリルーとがルタミン酸ジドデシルアミド塩酸塩の目的化合物を得た。

#### 実施例 1

t-プロリルーt-プロリルーt-プロリル-t-グルタ ミン数ジドデシルアミド塩酸塩10mg (1.24×10-% E

#### 実施例 3

してロリルーしてロリルーしてロリルーとグルタミン教ジドデシルアミド塩酸塩10mg(1.24x10<sup>-1</sup>E b)をピーカーにとりこれに、塩化カリウム9.2mg(1.24x10<sup>-1</sup>E b)を前解させた蒸留水10mlを加えた。これをプロープ型超音波装置(出力40W)を用いて70℃で1分間、超音波処理し、盆温で1日間放進した。こうして、顕微鏡模築から、サンブル75本の平均長さが3.7μm、最高最さが4.9μm、最低最高が2.8μmの短鏡鞋型の螺旋状分子会合体が分散したコロイド状溶液を得た。

# 実施例 4

してロリルーしてロリルーしてロリルーしがルク をン酸シドデシルフミド塩酸塩10mx (1.24x10<sup>-6</sup> £ 6)をピーカーにとりこれに、酸酸バリウム2.9ms (1.24x10<sup>-6</sup>(B) を謝解をせた蒸留水10mlを加えた。 これをブローア型超音波装置(出力40W)を用い て70℃で1分間、超音波処理し、窓温で13日間放 進した。こうして、顕換鏡模裂から、サンブル67

溜解し、0ででかくはんしながら、ジエチルフォ スフォロシアニデート8.15g(0.000879ほ) を含む ジメチルホルムアミド溶液 2×i、引き続いてトリ エチルアミン9.23mlを含むジメチルホルムアミド 溶液201を加えた。0℃でら時間かくはんした後、 家温で一夜かくはんした。 反応液にクロロホルム を100m1加え、10%クエン酸水溶液。3%炭酸水素 ナトリウム水溶液、塩和食塩水、蒸馏水で各二円 ずつ次浄し、クロロホルム階を無水顕微すりりウ ムで乾燥した後、溶媒を除去し、残留オイルをシ リカゲルカラムクロマトグラフィーによって特製 した。得られた無色シロップ (R f 1 = 0.81、R f3=0.64) 0.47%をクロロホルムに分散し、4N 塩化水薯/酢酸エチル4mと1時間、窒温で反応 させた。溶媒を除去して得られた無色シロップを 水ノメタノールノクロロホルムで再踏品して、強 在89-91℃の白色图体の目的化合物410mg(収率 93%) を得た。このものの物理的性質は次の通り T 5 3 .

薄塵クロマトグラフィーの88億

8)をピーカーにとりこれに、皮酸バリウム12.2 \*8(6.2×10<sup>-3</sup> t8)を初解させた蒸留水10×1を加え た。これをプローブ型超音波装置(出力40W)を 用いて70℃で1分間、超音波処理し、窓温で13日 開放凝した。こうして、顕数335 疑察から、サンブル87本の平均長さか2.8μα、最高長さが3.5μα。 最低長さが2.3μαの短纖維型の螺旋状分子会合体 が分数したコロイド状剤液を掛た。

### 窦施例 2

してロリルーしてロリルーしてロリルーしてロリルーしつルタ ミン酸ジドデシルアミド塩酸塩10mg (1.24x10 \* E &)をビーカーにとりこれに、塩化バリウム30mg (1.24x10 \* Es)を溶解させた腐留水10mlを加えた。 これをバス製超音波装置(出力80W)を用いて。 70でで10分間処理し、13日間窓温で放優した。こ うして、顕微鏡観察から、サンブル76本の平均長 さが3.0μα、最高度さが3.8μm、最低度さが2.5 μ\*の短端確型の環境状分子会合体が分散したコロ ・イド状溶液を得た。

カリウム0.8mg(1.10x10~5th)を溶解させた蒸留

水10回を加えた。これをバス型超音波發電(出力

80W)を用いて、70℃で10分間処理し、1日間室 温で放催した。こうして、顕微鏡観察から、サン

ブル100本の平均異さが11.7µm、最高異さが13.6

μπ、最低異さが9.3μπの短跛鞋型の螺旋状分子会

合体が分数したコロイド状溶液を得た。

本の平均長さが6.3μπ、設高長さが7.7μπ、最低 提さが5.0μmの短線維製の機能状分子会合体が分 数したコロイド状溶液を得た。

## 寒燥剂 5

レブロリルーレブロリルーレブロリルーレブロ リル・1・グルタミン酸ジドデシルアミド塩酸塩10 mg (1,10×10-5 ts) をピーカーにとりこれに、塩化 カリウム4.lag (5.51x10~5 Ess) を開解させた議留 水10mlを加えた。これをバス製超音波装置(出力 80W)を用いて、70℃で10分間処理し、1日間室 温で放置した。こうして、顕微鏡観察から、サン ブル79本の平均長さが8.9μm、 最高長さが10.1 ив、最低度さが7.2μ вの超級雑型の螺旋状分子会 合体が分散したコロイド状態液を得た。

#### 突旋例 6

. しつプロリルーしつプロリルーしつプロリルーしつプロ リル-L-グルタミン数ジドデシルアミド塩酸塩10 mg (1.10×10~5 t#) をピーカーにとりこれに、塩化

平成2年2月20日

特許庁員官 官 田 文 毅 賢

[30]

1. 事件の表示

中成1年特許顯如235169号

2. 発明の名称

短環維型環境状分子会合体の長さ制御方法

3、加正をする倉

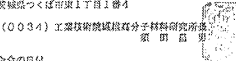
事件との関係 人旅出着铁 東京都手代的区間が関1丁目3番1号 (114) 工業技術能長 移



4. 指定代理人

表検集つくば市東1丁目1番4

A M A



0

5、額正命令の日付

自然

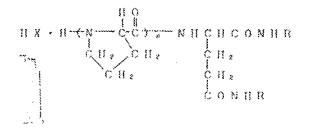
- 6。福正により増加する類求項の数

7. 福定の対象

明確告の行き請求の経期の職及び発明の非確な規則の機

8. 額面の内容

- (1) 特許請求の範囲を開紙のとおり打正します。
- (2) 明細書第4ページ第4~7行の「化学式」を 以下のとおり訂正します。



特許額求の範囲

一般式

で扱わされる両額媒性ペプチドを、アルカリ金属カチオンまたはアルカリ土類金属カチオンと共に 蒸留水に分散させる際、金属カチオンの種類また は金属カチオンの機度を網節することを特徴とす る類級難盟器線状分子金合体の長さ制御方法。